

REPEN 200,000 IU/ml/250 mg/ml, suspension za injiciranje za govedo, ovce, prašiče, pse in mačke

Autorisé

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

REPEN 200,000 IU/ml/250 mg/ml, suspension za injiciranje za govedo, ovce, prašiče, pse in mačke

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 74 day Govedo: Meso in organi: 74 dni

- Lait. 108 hour Govedo: Mleko: 108 ur

•

Mouton

- Viande et abats. 74 day Ovce: Meso in organi: 74 dni

- Lait. 162 hour Ovce: Mleko: 162 ur

•

Porc

- Viande et abats. 74 day Prašiči: Meso in organi: 74 dni

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01RA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovénie

Disponible en:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/12/2001

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

NP/V/0293/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/12/2001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.